(11)Publication number :

02-160834

(43) Date of publication of application: 20.06.1990

(51)Int.CI.

CO8G 75/02

(21)Application number: 63-315554

(71)Applicant: TORAY PHILIPS PETOROORIAMU

KK

(22)Date of filing:

14.12.1988

(72)Inventor: NAKAGAWA KEIJI

ASAKURA TOSHIYUKI

(54) PRODUCTION OF POLYARYLENE SULFIDE

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a polyarylene sulfide having excellent heat stability and undergoing little viscosity change during melt extrusion by reacting S in a sulfur source with an alkali metal hydroxide and a polyhalide in a specified molar ratio.

CONSTITUTION: A sulfur source (a) comprising an alkali sulfide, an alkali hydrosulfide an hydrogen sulfide and an alkali metal hydroxide (b) (e.g. sodium hydroxide) and a polyhalide (c) (e.g. p-dichlorobenzene) are reacted in such a molar ratio that the value of formula I is 0.995–1.05, and the value of formula II is 0.995–1.1 (wherein A is the total number of moles of the alkali metal in component (a) and the alkali metal in component (b), S is the number of moles of sulfur in component (a), and B is the number of moles of component (c)) to obtain a polyarylene sulfide (e.g. polyphenylene sulfide).

3

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

í

®日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

◎ 公開特許公報(A) 平2-160834

®Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

43公開 平成2年(1990)6月20日

C 08 G 75/02

NTX

8830-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全6頁)

69発明の名称

ポリアリーレンスルフイドの製造方法

②特 願 昭63-315554

②出 願 昭63(1988)12月14日

外2名

⑩発明者 中川

啓 次

愛知県東海市新宝町31番地9 東レ・フイリツプスペトロ

ーリアム株式会社内

⑩発 明 者 朝 倉

敏シ

愛知県東海市新宝町31番地9 東レ・フイリツプスペトロ

ーリアム株式会社内

勿出 願 人

東レ・フイリップスペ

東京都千代田区麴町 4 丁目 5 番21号

トローリアム株式会社

個代 理 人

弁理士 浅 村 皓

明 和 由

1. 発明の名称

ポリアリーレンスルフィドの製造方法

2. 特許請求の範囲

ポリアリーレンスルフィドの製造に当り、、硫化アルカリ、水硫化アルカリ、硫化水素からなる硫
黄源およびアルカリ金風水酸化物で構成される下記式(I)の値がO.995~1.050でかつ、式(I)で表わされるポリハロゲン化物と硫黄源中のSのモル比がO.995~1.100で反応せしめることを特徴とするポリアリーレンスルフィドの製造方法

$$\frac{A-S}{S}$$
 ... (I)

(式中、Aは硫黄源中のアルカリ金属およびアルカリ金属、水酸化物中のアルカリ金属のモル数の合計、Sは硫黄源中のSのモル数、そしてBはポリハロゲン化物のモル数である)。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

木発明は、 然安定性にすぐれたポリアリーレンスルフィドの製造方法に関するものである。

[從来技術]

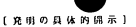
[発明が解決しようとする問題点]

上記の目的は、ポリアリーレンスルフィドの製造に当り、硫化アルカリ、水硫化アルカリ、硫化水 放水 で は成される下記式 (I) の値が O . 9 9 5 ~ 1 . 0 5 0 で 反応 せ し め ることを 特徴 と する ポリアリーレンスルフィドの製造方法によつ て 達成される。

$$\frac{A-S}{S}$$
 ... (I)

(Aは硫黄源中のアルカリ金属およびアルカリ金属、水酸化物中のアルカリ金属のモル数の合計、 Sは硫黄源中のSのモル数、そしてBはポリハロ ゲン化物のモル数である)。

$$R_1$$
 R_1 R_1 R_2 R_2



本発明で製造するポリアリーレンスルフイドとは、式 イA r - S + の繰り返し単位を主要構成単位とするホモポリマーまたはコポリマーである。 この繰り返し単位を主要構成単位とする限り、

$$\begin{pmatrix}
\mathsf{A} & \mathsf{r} & \mathsf{s} \\
\mathsf{s} & \mathsf{s}
\end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix}
\mathsf{A} & \mathsf{r} & \mathsf{o} \\
\mathsf{o} & \mathsf{o}
\end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix}
\mathsf{A} & \mathsf{r} & \mathsf{s} \\
\mathsf{o} & \mathsf{o}
\end{pmatrix}$$

等で表わされる少量の分岐結合または架橋結合を 含むことができる。Arとしては

(R₁、R₂は水素、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン基から選ばれたもの)などがある。特に好ましいポリアリーレンスルフィドとしては、ポリマーの主構成単位としてローフエニレン単位 (→S-)を90モル%以上含有するポリフェニレンスルフィド、ポリフェニレンスルフィドがあけられる。

本発明の競策なとしては、硫化アルカリ、水気化アルカリおよび硫化水素から選ばれた少なくとも1種を競策器として使用することができる。硫化アルカリとしては硫化ナトリウム、硫化セシウムなどがあげられ、なかでも硫化ナトリウムが好ましく用いられる。水硫化カリウム、水硫化リチウム、水硫化ルビジウム、水硫化セシウムなどがあげられなかでも水硫化ナトリウムが好ましく用いられる。

本発明のアルカリ金属水酸化物としては、水酸

化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、 水酸化ルビジウム、水酸化セシウムなどがあけられ、なかでも水酸化ナトリウムが好ましく用いられる。

本発明において式(I)で表わされる値が 0.995~1.050であることが必要であり、 特に1.000~1.040が好ましい。 0.995末尚でも1.050を超えても得られ るポリアリーレンスルフィドの熱安定性が悪く好 ましくない。

本発明のポリハロゲン化物とはハロゲン原子が2以上でかつ分子屋が1000未満の化合物をいう。具体例としては、p-ジクロルベンゼン、m-ジクロルベンゼン、1,2、4-トリクロルベンゼン、1,2、4-ジクロルベンゼン、1,4-ジクロルナフタリン、1,5-ジクロルナフタレン、1,5-ジクロルナフタレン、1,5-ジクロルナフタレン、1,5-ジクロルナフタレン、1,5-ジクロルナフタレン、1,5-ジクロルナフタレン、1,5-ジクロルナフタレン、1-メ

借へ仕込む比である。もし、脱水工程が行なわれるならは、脱水工程で飛散するS頭等を考慮に入れる必要がある。具体的には予め飛散するS頭等を避けるの最を見込して脱水工程へ仕込む方法や重合開始時に本発明の比になるよう硫質をあるいはアルカリ金属水酸化物を除去する方法などがある。

トキシー2、5・ジクロルベンゼン、4、4′ージクロルピフェニル、3、5・ジクロル安 息香酸、4、4′ージクロルジフェニルエーテル、4. 4′ージクロルジフェニルスルホン、4.4′ージクロルジフェニルケトンなどのポリハロゲン置換、芳香族化合物があり、なかでも、p-ジクロルベンゼン、4、4′ージクロルジフェニルスルホン、4.4′ージクロルジフェニルケトンが好ましく用いられる。

アルカリ金属リン酸塩、アルカリ土類金属リン酸塩、等の助剤を添加することもできるし、水、有機酸、無機酸、末端封止剤等を添加することができる。

本発明で反応せしめられたポリアリーレンスル フィドは極性有機溶剤もしくは水で洗浄され、乾 炊して得られる。得られたポリアリーシンスルフ イドは熱安定性にすぐれており、繊維、フィルム、 成形用樹脂組成物等に用いると、ゲルのないすぐ れた機械特性を有した成形品を得ることができる。 また、ガラス繊維、炭素繊維、酸化チタン、炭酸 カルシウム等の無機充塡材、酸化防止剤、熱安定 削、紫外線吸収削、着色削等を添加することもで きる。また、ポリアミド、ポリスルホン、ポリフ エニレンオキシド、ポリカーポネート、ポリエー テルスルホン、ポリエチレンテレフタレート、ポ リプチレンテレフタレート、ポリエチレン、ポリ プロピレン、ポリテトラフルオロエチレン、ポリ エーテルエステルエラストマー、ポリエーテルア ミドエラストマー、ポリアミドイミドポリアセタ

ール、ポリイミド等の樹脂を本発明の効果が損な われない範囲で配合することができる。

[実施例]

以下、本発明を実施例についてさらに具体的に一説明する。

<u>実施例1</u>

た。そこで反応容器を180℃に冷却し、p-ジ クロルペンゼン147g(1.0モル)、1.2. 4-トリクロルペンゼン1.82g

(O . O 1 モル) および N ーメチル 2 ピロリドン 1 4 . 9 g (1 . 5 モル) を加え、式 (I) および式 (I) の値は、それぞれ 1 . O 3 6 : 1 . O 4 1 であつた。以下実施例 1 と同様に反応、洗浄
を燥し、メルトフローレイト 5 O のポリフエニレンスルフィドを 得た。また 3 O 分後のメルトフローレイト (実施例 1 と同様に 3 1 5 . 6 ℃ 3 O 分 溶融滞稲後、測定) は、5 5 であつた。

実施例3

実施例1と同様の1 & オートクレーブに硫化ナトリウム・9 水塩240.2g(1.0モル)およびNーメチル2ピロリドン198g(2.0モル)を仕込み実施例1と同様に加熱し水144gを留出させた。その際、0.03モルの硫化水炭が飛散した。そこで反応容器を180℃に冷却し、硫化水素0.03モルロージクロルベンゼン147g(1.0モル)、1,2.4ートリクロルベ



実施例 2

実施例 1 と同様の 1 ℓ オートクレーブに 4 5 % 水硫化ナトリウム 1 2 4 . 6 g (1 . 0 モル)、水酸化ナトリウム 3 9 g (0 . 9 7 5 モル) Nーメチルスピロリドン 1 9 8 g (2 . 0 モル) および酢酸ナトリウム 2 4 . 6 g (0 . 3 0 モル) を仕込み、実施例 1 と同様に加熱し水 6 5 g を留出させた。その際 0 . 0 3 モルの硫化水素が飛散し

ンゼン1.82g(0.01thn) およびN-メチルピロリドン149g(1.5th) を加え、式(I) の値は、それぞれ1.000、1.010であつた。以下実施例1と同様に反応、洗浄、乾燥し、メルトフローレイト500のポリフエニレンスルフィドを得た。また30分後のメルトフローレイトは510であつた。

<u>実施例 4</u>

れ 1 . 0 3 5 、 1 . 0 0 5 であった。以下実施例 1 と同様に反応、洗浄、乾燥し、メルトフローレイト 6 0 0 のポリフエニレンスルフィドを得た。 また 3 0 分後のメルトフローレイトは 5 8 0 であった。

実施例5

実施例1と同様の1 2 オートクレーブに無水水 硫化ソーダ56.1 g(1.0 モル)、水酸化ナ トリウム40g(1.0 モル)、水18g(1 リドン347g(3.5 モル)、水18g(1 モ ル)およびロージクロルペンゼン147g (1.0 モル)を仕込み、25 年の時の式(I チ ので3時間反応させた。この時の式(I)の6 のでで3時間反応させた。この時の式(I)の6 び式(II)の値はそれぞれ1.000、1.00 であつた。その後、実施例1と同様に冷卸た。 であった。その後、実施例1と同様に冷切た。 か、乾燥してポリフェニレンスルフィドを得た。 このポリフェニレンスルフィドを得た。 オープン中で4時間キュアリングを行なつたとこ 3、メルトフローレイト120 架権ポリフェニレ

比较别3

実施例1において、無水の水硫化ナトリウム
1.129(0.02モル)を11.29(0.
20モル)に変えた以外は、全て実施例1と同様に反応を行なつた。この時の式(I)および式(I)の値は、それぞれ0.880、0.855であつた。符られたポリアリーレンスルフィドは褐色で、メルトフローレイトが測定できないほど低粘度であつた。

比較例 4

実施例 5 において、水酸化ナトリウム 4 0 g (1.0 モル)を 4 4 g (1.1 モル)に変えた以外は全て実施例 5 と同様に反応を行なつた。この時の式(I)および式(II)の値はそれぞれ1.100、1.000であつた。

その後、実施例5と同様に洗浄、乾燥してポリフェニレンスルフィドを得た。このポリフェニレンスルフィドを260℃の高温オープン中で4時間キュアリングを行なつたところ、メルトフローレイトが120の架橋ポリフェニレンスルフィド

ンスルフィドをえ、30分後のメルトフローレイ トは110であつた。

比較例 1

実施例1において無水の水硫化ナトリウム
1.12g(〇.〇2モル)を添加しなかつた以外は、全て実施例1と同様に反応を行なつた。この時の式(I)および式(I)の値は、それぞれ
1.〇62、1.〇31であつた。また、得られたポリフエニレンスルフィドのメルトフローレイトは200であり、30分後のメルトフローレイトは370であつた。

比較照2

実施例1において D - ジクロルペンゼン147 g (1.0 モル)を176.4 g (1.2 モル)に変えた以外は全て実施例1と同様に反応を行なった。この時の式(I) および式(I) の値はそれぞれ1.040、1.212であった。得られたポリフエニレンスルフィドのメルトフローレイトは1500であり、30分後のメルトフローレイトは低粘度のため測定できなかった。

を財、30分後のメルトフローレイトは5であつ
た。

実施例1~5、比較例1~4をまとめると表ー 1のようになる。

表 - 1 から明らかなように、本発明の実施例1~5の場合、30分後のメルトフローレイトは、
初期のメルトフローレイトとほとんど同じであり、
然安定性がすぐれていることがわかる。それに対
して、比較例1~4のように、式(I)および式
(II)の値が本発明の範囲からどちらかが外れる
場合(比較例3)は、十分な粘度のポリアリーレンス
ルフィドが得られたなかつたり、30分後のメル
トフローレイトが初期のメルトフローレイトに
べて大きく変化し、熱安定性の悪いポリアリーレ
ンスルフィドしか得られない。

[効果]

従来の公知例では、硫黄源中のS、アルカリ金 庭水酸化物およびポリハロゲン化物の比は、一般 的記述として広い範囲で設定されていたが、木発 明のように、特定の範囲にコントロールすること によつて熱安定性のすぐれたポリアリーレンスル フィドが得られ、溶融押出し時の粘度変化が小さ くゲルの発生も少ない。また、副次的にポリアリ

30分後のメルトフロー レイト (9/10分) 5000以上 370 110 510 580 S メルトフローレイト (9/10%)5000XL 1500 120 120 200 100 500 900 (モル/モル) 1, 212 855 1.010 1.005 1.000 000 1.010 1.031 1.041 共田の値 ö モルノモル) 1.036 1.040 1.040 1.000 1,000 1.062 880 100 1.035 式(1)の値 ö 2 운 Ħ 祭 摆 塞 ₩K 彦

悉- 1

ーレンスルフィド中の、灰分、オリゴマも低下す る効果がある。

代理人 浅 村 皓